

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**NUROFEN 200 mg** léčivá náplast  
ibuprofenum

pro dospělé a dospívající od 16 let

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna léčivá náplast obsahuje ibuprofenum 200 mg.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Složení:

Adhezivní vrstva:

macrogol 400, macrogol 20000, levomenthol, kopolymer styren-isopren-styren ,  
polyisobuten, glycerolester hydrogenované kalafuny, tekutý parafin.

Podkladová vrstva:

tkaná pegoterátová fólie (PET).

Ochranná snímatelná fólie:

silikonizovaná pegoterátová fólie (PET).

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Léčivá náplast

2 léčivé náplasti

4 léčivé náplasti

6 léčivých náplastí

8 léčivých náplastí

10 léčivých náplastí

Jeden sáček obsahuje 2 nebo 4 léčivé náplasti.

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

**8. POUŽITELNOST**

EXP

Doba použitelnosti po prvním otevření sáčku: 6 měsíců.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C (2 náplasti v sáčku).

Uchovávejte při teplotě do 30 °C (4 náplasti v sáčku).

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol. s r.o., Vinohradská 2828/151, Praha 3, 130 00, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

Reg. č. ČR: 29/141/18-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

## 15. NÁVOD K POUŽITÍ

Léčivá náplast uvolňuje ibuprofen v místě bolesti nepřetržitě po dobu 24 hodin.

Ke krátkodobé místní léčbě bolesti při akutním

- namožení svalů
- nebo podvrtnutí při lehkých úrazech v oblasti kloubů horních nebo dolních končetin.

Dospělí a dospívající od 16 let:

Maximální dávka: jedna léčivá náplast v průběhu 24 hodin. Maximální doba léčby je 5 dní.

Pro použití na kůži, nepoužívejte na poškozenou pokožku.

Omyjte a osušte ošetřovanou oblast před nalepením náplasti. Náplast se nesmí stříhat, musí být použita vcelku. Náplast se nemá používat s neprodyšným obvazem.

Náplast je pružná a přizpůsobivá. V případě nutnosti může být použita na kloub nebo v jeho blízkosti, protože umožňuje volný pohyb.

Náplast může být nalepena kdykoliv během dne či noci, ale má být odstraněna a nahrazena novou náplastí ve stejný čas následující den.



1. Roztrhněte nebo ustříhněte sáček podél tečkované čáry a vyjměte náplast.
2. Odstraňte folii (A) a umístěte náplast na střed bolestivé oblasti.
3. Odstraňte fólii (B) a náplast jemně napněte na kůži.
4. Odstraňte folii (C)
5. Mírným tahem vyhladte náplast na pokožce

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

## 16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

nurofen 200 mg léčivá náplast

## 17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

## 18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Sáček

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**NUROFEN 200 mg** léčivá náplast  
ibuprofenum

Pro dospělé a dospívající od 16 let

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna léčivá náplast obsahuje ibuprofenum 200 mg.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Složení:

Adhezivní vrstva:

macrogol 400, macrogol 20000, levomenthol, kopolymer styren-isopren-styren, polyisobuten, glycerolester hydrogenované kalafuny, tekutý parafin..

Podkladová vrstva:

tkaná pegoterátová fólie (PET).

Ochranná snímatelná fólie:

silikonizovaná pegoterátová fólie (PET).

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Léčivá náplast

2 léčivé náplasti

4 léčivé náplasti

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

**8. POUŽITELNOST**

EXP

Doba použitelnosti po prvním otevření sáčku: 6 měsíců.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C (2 náplasti v sáčku).

Uchovávejte při teplotě do 30 °C (4 náplasti v sáčku).

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol. s r.o.

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

Reg. č. ČR: 29/141/18-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

## 15. NÁVOD K POUŽITÍ

Léčivá náplast uvolňuje ibuprofen v místě bolesti nepřetržitě po dobu 24 hodin.

Ke krátkodobé místní léčbě bolesti při akutním

- namožení svalů
- nebo podvrtnutí při lehkých úrazech v oblasti kloubů horních nebo dolních končetin.

Dospělí a dospívající od 16 let:

Maximální dávka: jedna léčivá náplast v průběhu 24 hodin. Maximální doba léčby je 5 dní.

Pro použití na kůži, nepoužívejte na poškozenou pokožku.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

